```
ANSWER 1 OF 1 WPIX COPYRIGHT 2004 THOMSON DERWENT on STN
     1986-041889 [06]
                        WPIX
AN
    N1986-030634
                        DNC C1986-017829
DNN
     Preparing polyester by reacting epoxide with anhydride - using as catalyst
     aluminium porphyrin complex and organic quat. salt.
     A23 E12 G08 S06
DC
     KOICHI, S; MASAHIDE, I; SHOHEI, I; TAKUZO, A
IN
     (HITB) HITACHI CHEM CO LTD
PA
CYC
   (US_4565845)
                        19860121 (198606)*
                                                                      <--
PΙ
                     Α
                        19860403 (198620)
     JP 61064722
                     А
                        19860403 (198620)
     JP 61064723
                     Α
                       19860403 (198620)
     JP_61064724
                     Α
     JP 04003409
                        19920123 (199208)
                     В
     JP 04049846
                        19920812 (199236)
                                                       C08G063-42
                     В
    JP 04049847
                        19920812 (199236)
                                                 5
                                                       C08G063-42
                     В
ADT
     US 4565845 A US 1985-706181 19850227; JP 61064722 A JP 1984-185968
     19840905; JP 61064723 A JP 1984-185969 19840905; JP 61064724 A JP
     1984-185970 19840905; JP 04003409 B JP 1984-185968 19840905; JP 04049846 B
     JP 1984-185969 19840905; JP 04049847 B JP 1984-185970 19840905
     JP 04049846 B Based on JP 61064723; JP 04049847 B Based on JP 61064724
FDT
                          19840905; JP 1984-185969
                                                          19840905;
PRAI JP 1984-185968
     JP 1984-185970
                          19840905
IC
     ICM C08G063-42
          C08G063-64; C08G063-76; C08G063-84; C08G063-87
     ICS
          4565845 A UPAB: 19930922
     A polyester is produced by reacting an acid anhydride with an epoxide
     using as catalyst an aluminium porphyrin complex and an organic quaternary
     salt. The polyester can be further reacted with an epoxide, opt. with an
     anhydride or CO2 gas, in the presence of the above catalyst to produce a
     block copolymer.
          The aluminium porphyrin complex has the formula (I) where X is
     halogen, alkyl or alkoxy and R is H or phenyl, which can be substd., e.g.
     tetraphenylporphinato-aluminium chloride (I). The quat. salt can be
     phosphonium or ammonium, e.g. ethyl terphenyl phosphonium bromide (II).
          USE/ADVANTAGE - The polyester has a narrow molecular weight distribution
     (Mw/Mn less than 1.5). It is used for coating or moulding or as an
     adhesive toner in electrophotography.
     0.0
     CPI EPI
FS
FA
     AB
     CPI: A02-A07; A05-E01A1; A05-H01; A10-D02; E05-B03; E05-G02; E05-G03A;
MC
          E10-A22; G02-A02E; G03-B02E3; G06-G05
     EPI: S06-A04C1
```

#### 平4-49846 許 公 報(B2) ⑫特

@Int.Cl. 5 識別記号 庁内整理番号 63/42 NMJ 7211-4 J C 08 G 63/84 7211-4 J 63/87 NMT

**2020**公告 平成4年(1992)8月12日

発明の数 2 (全6頁)

ブロックコポリマーの製法 ◎発明の名称

> 顧 昭59-185969 ②特

開 昭61-64723 69公

顧 昭59(1984)9月5日 @出

@昭61(1986)4月3日

特許法第30条第1項適用 昭和59年4月1日 青山学院大学において開催された社団法人日本化学会 第49春季年会において発表

祥 平 井 上 @発 明 者 相 田 卓 三 @発 明 者 @発 明 者 幸一 佐貫

東京都文京区白山3丁目7番1号 東大小石川宿舎 東京都文京区本郷5丁目1番3号 コーポ菊坂403号 東京都江東区北砂4丁目22番4号 田沢アパート

⑪出 願 人

東京都新宿区西新宿2丁目1番1号

(従来技術)

日立化成工業株式会社 弁理士 若林 邦彦

みや子 鐘 尾 審査官

1

# 切特許請求の範囲

の代 理 人

¥.,

1 アルミニウムポルフイリン錯体及び有機第四 級塩を触媒として酸無水物とエポキシドとの反応 を行なつてポリエステルを製造し、ついでエポキ とを特徴とするブロックコポリマーの製法。

2 アルミニウムポルフイリン錯体が、テトラフ エニルボルフイナートアルミニウムクロライドで ある特許請求の範囲第1項記載のブロックコポリ マーの製法。

3 有機第四級塩がエチルトリフエニルホスホニ ウムブロマイドである特許請求の範囲第1項また は第2項記載のブロックコポリマーの製法。

4 アルミニウムポルフイリン錯体及び有機第四 を行なつてポリエステルを製造し、ついでエポキ シドまたはエポキシドと酸無水物を反応させてプ ロックコポリマーを製造し、さらにエポキシドま たはエポキシドと酸無水物を反応させることを特 徴とするブロックコポリマーの製法。

#### 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、分子量分布の狭い、プロツクコポリ マーの製法に関する。

従来、ポリエステルなどの縮合系ポリマーにお いて、分子量分布の狭いポリマーを直接製造する ことは非常に困難であり、分子量のそろつたポリ シドまたはエポキシドと酸無水物を反応させるこ 5 マーを得る為には分別などの方法を使用せねばな らなかつた。

2

また、紹合系ポリマーの場合は、縮合・分解が 同時に起こる為、ランダムコポリマーとなり、ブ ロックコポリマーは一般的に得られなかつた。

本発明者らは、分子量分布の狭いブロックコポ リマーを製造することを目的に種々検討を重ねた 結果、本発明者らがエポキシドのホモボリマーの 製造触媒として発見した(Die Makromolekulare Chemie, 182 (4), 1073-級塩を触媒として酸無水物とエポキシドとの反応 15 9(1981)) アルミニウムポルフイリン錯体に加え て有機第四級塩を触媒として組み合わせて用いる ことが、前記目的のために好適であることを見出 し、本発明に到達したものである。

(発明の目的)

本発明は、分子量分布の狭いプロツクコポリマ ーの製法を提供することを目的とする。

(発明の構成)

本発明は、アルミニウムポルフイリン錯体及び 有機第四級塩を触媒として酸無水物とエポキシド

との反応を行なつてポリエステルを製造し、つい でエポキシドまたはエポキシドと酸無水物を反応 させるブロックコポリマーの製法ならびにこのブ ロツクコポリマーに、さらにエポキシドまたはエ マーの製法に関する。

第一の発明において用いられるアルミニウムボ ルフイリン錯体は、有機アルミニウム化合物とポ ルフインとを反応させて得られるもので、下記の 構造で示される。

キシ基、Riは水素または

は水素、ハロゲン、アルキル基またはアルコキシ 基である。

例えばテトラフエルニポルフイナートアルミニ ウムクロライド、テトラフエニルポルフイナート アルミニウムメトキシド、テトラフエニルポルフ イナートアルミニウムメチルなどがある。

このアルミニウムポルフイリン錯体は例えば不 30 活性気体の雰囲気で、溶媒の存在下に、ポルフィ ンに、約等モルの有機アルミニウム化合物を加 え、室温で反応させることにより得られる公知の 化合物である。

フィンまたはフエニル基が置換のもしくは非置換 のテトラフエニルポルフィンを用いることが出来

置換基としてはクロリド、プロミドなどのハロ ゲン、メチル基、エチル基などのアルキル基、メ 40 使用出来る。 トキシ基、エトキシ基などのアルコキシ基を用い ることが出来る。

ボルフインまたはフエニル基が置換のもしくは 非置換のテトラフエニルポルフインはそれぞれ例

えばベンズアルデヒドとピロールまたは対応する **置換基で置換されたペンズアルデヒドとピロール** から常法により製造される。

有機アルミニウム化合物としてはジエチルアル ポキシドと酸無水物を反応させるブロツクコポリ 5 ミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムブロミ ド等のジアルキルアルミニウムハライド、ジエチ ルアルミニウムメトキシド、ジエチルアルミニウ ムエトキシド等のジアルキルアルミニウムアルコ キシドなどを用いることが出来る。

> 溶媒としてはベンゼン、トルエン、キシレン等 10 の炭化水素、塩化メチレン、クロロホルム、ジク ロロエタン等のハロゲン化炭化水素などが使用出 来る。溶媒の使用量は任意に選択できる。

またアルミニウムボルフイリン錯体と組み合わ 15 せて用いる有機第四級塩としてはエチルトリフエ ニルホスホニウムプロミド、エチルトリフエニル ホスホニウムヨージド等のホスホニウム塩、テト ラエチルアンモニウムクロリド、テトラエチルア ンモニウムブロミド、テトラエチルアンモニウム ここでXはハロゲン、アルキル基またはアルコ 20 アセテート等のアンモニウム塩などを用いること が出来る。

> 特にエチルトリフエニルホスホニウムブロミド を用いることが好ましい。

次に、本発明に用いられる酸無水物としては無 25 水フタル酸、テトラヒドロ無水フタル酸、テトラ プロモ無水フタル酸、無水マレイン酸などがあ

これらは単独であるいは2種以上組み合わせ て、エポキシドとの反応に用いることが出来る。

本発明に用いられるエポキシドとしてはエチレ ンオキシド、プロピレンオキシド、1ープチレン オキシド、エピクロルヒドリン等の末端三員環エ ポキシ基を有する脂肪族アルキレンオキシド、シ クロヘキセンオキシド、シクロペンテンオキシ アルミニウムポルフイリン錯体の製造にはポル 35 ド、等の三員環エポキシ基を有する脂環式アルキ レンオキシド、スチレンオキシド、フエニルグリ シジルエーテル等の三員環エポキシ基を有する芳 香族アルキレンオキシドなどがある。

これらは単独であるいは2種以上組み合わせて

本発明におけるポリエステルは、無溶媒もしく は溶媒の存在下に、酸無水物とエポキシドの混合 物にアルミニウムポルフイリン錯体及び有機第四 級塩を加えて行われる。不活性気体として、窒素

を用いることが好ましい。

溶媒としては塩化メチレン、クロロホルム、ジ クロロエタン、ベンゼン、トルエン、ジオキサ ン、テトラヒドロフランなどを用いることが出来 るが特にハロゲン化炭化水素が好ましい。

反応は室温で十分進行するが、加熱することも 出来る。

酸無水物とエポキシドの割合は、特に制限しないが、酸無水物とエポキシドが等モルであることが好ましい。

アルミニウムポルフイリン錯体と有機第四級塩の使用割合には特に制限はないが、通常、アルミニウムポルフイリン錯体 1 モルに対して有機第四級塩は1/10倍モルから10倍モルの範囲で用いられ、ほぼ等モルであることが好ましい。

また、アルミニウムポルフイリン錯体に対する エポキシドの割合には特に制限はないが、金属ポ ルフイリン錯体 1 モルに対してエポキシドを10倍 モルから1000倍モルの範囲で用いるのが好まし い。

アルミニウムボルフイリン錯体矢及び有機第四 級塩を触媒として酸無水物とエボキシドとの反応 を行つて得られたポリエステルさらに反応させる エボキシドとしては、前述の各種エボキシドが用 いられる。

これらは単独であるいは2種以上組み合わせて 使用出来る。

このエポキシドとポリエステルの反応は、ポリエステルが製造され、アルミニウムポルフイリン 錯体及び有機第四級塩の存在する系中にエポキシ 30 ドを加えて、行われる。

反応は室温で十分進行するが、加熱することも 出来る。

また、これらのエポキシドの割合は、特に制限しないが、ポリエステルの製造の際に用いられた 35 アルミニウムポルフイリン錯体 1 モルに対し、10 倍モルから1000倍モルの範囲で用いるのが好ましい。

また、アルミニウムポルフィリン錯体及び有機 第四級塩を触媒として酸無水物とエポキシドとの 40 反応を行つて得られたポリエステルの必要に応じ てエポキシドと共に反応させる酸無水物として は、前述の各種酸無水物が用いられる。

これらの酸無水物は単独であるいは組み合わせ

6

てエポキシドと共に反応に用いることが出来る。

ポリエステルに反応させる酸無水物とエポキシドの割合には、特に制限はないが、酸無水物とエポキシドが等モルであることが好ましい。

さらに、酸無水物およびエポキシドとポリエステルの反応は、ポリエステルが製造され、アルミニウムポルフイリン錯体及び有機第四級塩の存在する系中に酸無水物およびエポキシドを加えて、行われる。

10 反応は室温で十分進行するが、加熱することも 出来る。

第二の発明においては、このようにして得られたプロックコポリマーならびにアルミニウムボルフイリン錯体及び有機第四級塩の存在する系中に15 さらに上記のエポキシドまたは上記のエポキシドと酸無水物を上記の条件で反応させ、さらに多元のプロックコポリマーが得られる。

第二の発明によつて得られたブロックコポリマーならびにアルミニウムポルフイリン錯体及び有20 機第四級塩の存在する系に、さらに上記のエポキシドまたは上記のエポキシドと酸無水物を上記の条件で反応させることもできる。

本発明の製法によつて得られるブロックコポリマーについて酸無水物として無水フタル酸を用 25 い、エポキシドとしてプロピレンオキシドまたはエチレンオキシドを用いた場合を例にして説明する。

無水フタル酸とプロピレンオキシドより次の式 で示されるポリエステルが製造され、

このポリエステルにプロピレンオキシドを反応 させる場合には、

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
-(O-CH-CH_2)_{m}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
C-O-CH-CH_2
\end{array}$$

で示されるプロックコポリマーAが得られ、また このポリエステルにエチレンオキシドと無水フタ 10 ル酸を反応させる場合には、

Сн<sub>3</sub> С С-О-СН-СН<sub>2</sub>

で示されるブロックコポリマーDが得られる。 \*反応させる場合には、 ブロックコポリマーBにプロピレンオキシドを\*

 $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_2$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$ 

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} \\
-(O-CH-CH_{2})_{r} \\
\hline
(O-C)_{r} \\
\hline
(O-C)_{r} \\
\hline
(O-C)_{r} \\
\hline
(O-C)_{r} \\
\hline
(O-CH-CH_{2})_{n} \\
\hline
(O-CH-CH_{2}$$

で示されるブロックコポリマーEが得られ、また

ブロックコポリマーBにプロビレンオキシドと無

8

\*で示されるブロックコポリマーBが得られる。 さらにブロックコポリマーAにプロピレンオキ シドを反応させる場合には、

で示されるブロックコポリマーCが得られ、また ブロックコポリマーAにプロピレンオキシドと無 水フタル酸を反応させる場合には、

水フタル酸を反応させる場合には、

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} \\
C-CH-CH_{2}\\
C-CH-CH_{2}\\
C-CH_{2}-CH_{2}\\
C-CH_{2}-CH_{2}\\
C-CH_{3}\\
C-CH_{3}\\
C-CH-CH_{2}\\
C-CH_{2}\\
C-CH-CH_{2}\\
C-CH_{2}\\
C-CH-CH_{2}\\
C-CH_{2}\\
C-CH-CH_{2}\\
C-CH-CH_{2}\\
C-CH_{2}\\
C-CH-CH_{2}\\
C-CH-CH_{2}\\
C-CH_{2}\\
C-CH_{2}\\
C-CH_{2}\\
C-CH_{2}\\
C-CH_{2}\\
C-CH_{2}\\
C$$

で示されるプロックコポリマーFが得られる。

上式において1, m, n, p, q, r, sは正 の整数である。

### (実施例)

以下実施例により本発明を説明する。

(アルミニウムポルフイリン錯体の製 参考例 1 造)

冷却管を付けた40のフラスコにベンズアルデ プロピオン酸3 化に入れ、30分間還流下にて反応 させた後、1昼夜放置した。

混合物をろ過した後、メタノールークロロホル ム混合溶媒 (重量で1対1) で再結晶を行い精製 した。このようにして得られた $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\delta$  - 30 あり表 1 記載の分子量及び分子量分布を示してい テトラフエニルポルフインは収率20%であつた。

10

この $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\delta$ ーテトラフエニルポルフイ ン0.618とジエチルアルミニウムクロリド0.128 を窒素雰囲気下で、塩化メチレン溶媒20mlの存在 下に室温で反応させ、ポルフイリン錯体溶媒 5 [[][ $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\delta$ - $\tau$ + $\bar{\tau}$ 7,  $\delta$ - $\tau$ + $\bar{\tau}$ 7 ナートアルミニウムクロリド〕0.68 8 を含有する 触媒溶液20元を得た。

### 実施例 1~4

無水フタル酸及び表1に示す各種のエボキシド 10 (1)を、それぞれ25mmolずつ塩化メチレン 5 mlに 溶解した後、参考例1で合成したポルフイリン錯 体溶媒〔1〕及びエチルトリフエニルホスホニウ ムブロミドをそれぞれ1mmolずつ含む塩化メチ レン溶液20mlを加え、窒素雰囲気下、室温で撹拌 15 しつつ反応を行いポリエステル(1)を得た。

得られたポリエステル(1)の分子量及び分子量分 布を表1に示す。

次に、ブロックコポリマーを合成する為、ポリ エステル(1)を含む塩化メチレン溶液を、無水フタ 20 ル酸及び表1に示す各種のエポキシド(2)をそれぞ れ25mmolずつ溶解した塩化メチレン溶液 5 叫に 加え、窒素雰囲気下、室温で撹拌しつつ反応を行 つた。

反応終了後、反応生成物をクロロホルムに溶解 ヒド80ml (84.8 f) とピロール56ml (53.6 f) を 25 し、さらに多量のメタノール中へ滴下し、再沈さ せた。クロロホルムーメタノールによる再沈を繰 り返し、ポリマーを精製した。

> このようにして得られたポリマーはポリエステ ルーbーボリエステルのプロックコポリマー(1)で る。

表

1

実施例	エポキシド(1)	・ポリエステル(1) 〔プレポリマー〕		- W. L. (**(0))	ブロックコポリマー(1)	
		平均分子 量(Mn)	<u>分子量分</u> 布 (Mw/Mn)	エポキシド(2)	平均分子 量(Mn)	分子量 <u>分</u> 布 (Mw/Mn)
1	プロピレンオキシド	2400	1.12	エチレンオキシド	3300	1, 18
2	プロピレンオキシド	2500	. 1.11	プロピレンオキシド	4200	1.19
3	プロピレンオキシド	2500	1.09	1ープテンオキシド	4600	1.17
4	1ープチレンオキシド	2600	1.10	プロピレンオキシド	4600	1.08

\* 分子量の測定は、ポリスチレンゲルを充填した4本のカラム(東洋曹達製カラムmixーmixー

12

3000-2000)にテトラヒドロフラン溶媒を用いて、カラム温度38℃で行つた。分子量の算出は、 得られたCPCスペクトルを、標準ポリスチレンのCPCスペクトルで検量し行つた。

分子量分布が1.08~1.19と1に近く、分子量の良く揃つたブロツクコポリマーが得られてい る。

#### 実施例 5

無水フタル酸25mmol及びプロピレンオキシド 25mmolを、塩化メチレン5 mlに溶解した後、参 考例で合成したポルフイリン錯体触媒〔Ⅰ〕及び エチルトリフエニルホスホニウムプロミドを、そ れぞれ1mmolずつ含む塩化メチレン溶液20mlを 10 拌しつつ反応を行つた。 加え窒素雰囲気下、室温で撹拌しつつ反応を行つ た。反応終了後、得られたポリエステル(2)の平均 分子量  $(\overline{M}_n)$  は2100、また分子量分布  $(\overline{M}_w/$ Mn) は1.15であつた。次にこの反応系へ、プロ ビレンオキシドを100mmol加え、窒素雰囲気下、 15  $(\overline{M}w/\overline{M}n)$  は1.12であつた。 室温で撹拌しつつ反応を行つた。

減圧乾燥により、未反応のエポキシド及び溶媒 を取り除き、ポリエステルーbーポリエーテルの ブロツクコポリマー(2)を得た。ブロツクコポリマ -(2)の平均分子量 (Mn) は3100、分子量分布 20

# $5 \ (\overline{M} \text{w}/\overline{M} \text{n}) \ \text{t} 1.10 \text{ c} \text{s} - \text{c}$

さらに、このプロツクコポリマー(2)を塩化メチ レンに溶解し、これに、無水フタル酸25mmolお よびプロピレンオキシド25mmolを含む塩化メチ レン溶液 5 叫を加える。窒素雰囲気下、室温で撹

反応終了後、得られたポリマーは、ポリエステ ルーbーポリエステルーbーポリエステルのプロ ツクコポリマー(3)であつた。このブロツクコポリ マー(3)の平均分子量(Mn)は4900、分子量分布

## (発明の効果)

本発明の製造法により、分子量分布の狭い、ブ ロックコポリマーを室温下の温和な条件で得るこ とが出来る。